

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Non
autorisé

- Xylazine hydrochloride

Identification du produit

Dénomination du médicament:

XYLAPAN 20 mg/mL otopina za injekciju, za konja, govedo, psa i mačku

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Bovins
Chien
Chat
Cheval

Voie d'administration:

Voie intramusculaire
Voie intraveineuse

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
20.00 milligram(s)/millilitre / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Solution injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Bovins

- Viande et abats. 1 day
- Lait. no withdrawal period N/A

Voie intraveineuse:

-

Cheval

- Viande et abats. 3 day
-

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QN05CM92

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Croatian

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Vetoquinol S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

3/07/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Vetoquinol Biowet Sp. z o.o.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/13-01/600

Date de modification du statut de l'autorisation:

31/08/2023

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.